A 01 N 9/20

BUNDESREPUBLIK DEUTSCHLAND



Offenlegungsschrift 11)

26 24 094

21)

Aktenzeichen:

P 26 24 094.8-42

2

Anmeldetag:

28. 5.76

43

Offenlegungstag:

2. 12. 76

30

Unionspriorität:

33 33

29. 5.75 Japan 64881-75

(34)

Bezeichnung:

N-Carbamoyl-N-phenylaminosäure-Derivate, Verfahren zu ihrer

Herstellung und herbizide Mittel

1

Anmelder:

Sumitomo Chemical Co., Ltd., Osaka (Japan)

4

Vertreter:

Vossius, V., Dipl.-Chem. Dr. rer.nat., Pat.-Anw., 8000 München

12

Erfinder:

Hashimoto, Shunichi; Kameda, Nobuyuki; Fujinami, Akira; Takarazuka,

Hyogo (Japan)

Prüfungsantrag gem. § 28 b PatG ist gestellt

8 MÜNCHEN 86, P.O. BOX 86 07 67 SIEBERTSTRASSE 4 PHONE: (0 89) 47 40 75 CABLE ADDRESS: BENZOLPATENT MÜNCHEN TELEX 5-29453 VOPAT D

2624094

u.Z.: L 716 (Vo/wd)

28. Mai 1976

Case : 54606

SUMITOMO CHEMICAL COMPANY, LIMITED

Osaka, Japan

"N-Carbamoyl-N-phenylaminosäure-Derivate, Verfahren zu ihrer Herstellung und herbizide Mittel"

Priorität: 29. Mai 1975, Japan, Nr. 64881/1975

Die Erfindung betrifft N-Carbamoyl-N-phenylaminosäure-Derivate der allgemeinen Formel I

in der X ein Halogenatom, vorzugsweise ein Chlor- oder Bromatom, einen Alkylrest, vorzugsweise einen c_1-c_6 -Alkylrest, einen niederen Alkoxyrest, vorzugsweise einen c_1-c_4 -Alkoxyrest, oder die Trifluormethylgruppe,

Y einen niederen Alkylenrest, vorzugsweise einen C1-C2-Alkylen-

rest,

 R_1 ein Wasserstoffatom, einen Alkylrest, vorzugsweise einen C_1-C_6 -Alkylrest, oder einen Cycloalkylrest, vorzugsweise die Cyclohexylgruppe,

R₂ und R₃ jeweils ein Wasserstoffatom, einen niederen Alkylrest, vorzugsweise einen C₁-C₃-Alkylrest, einen niederen Alkenylrest, vorzugsweise die Allylgruppe, oder einen niederen Alkoxyrest, vorzugsweise die Methoxygruppe, und
n eine ganze Zahl mit einem Wert von O bis 2 bedeutet.

Unter dem Ausdruck "Alkylrest" sind Reste mit nicht mehr als etwa 20 Kohlenstoffatomen zu verstehen, beispielsweise die Methyl-, Äthyl-, Propyl-, Butyl-, Hexyl-,Heptyl-, Octyl-, Nonyl-, Decyl-, Hexadecyl- und Octadecylgruppe. Der Ausdruck "Cycloalkylrest" bedeutet Reste mit höchstens 10 Kohlenstoff- atomen, beispielsweise die Cyclopropyl-, Cyclopentyl-, Cyclohexyl- und Adamantylgruppe. Der Ausdruck "niederer" Alkyl-, Alkoxy- oder Alkylenrest bedeutet Reste mit höchstens 8 Kohlenstoffatomen.

Erfindungsgemäß lassen sich die Verbindungen der allgemeinen Formel I herstellen, indem man ein N-Phenylaminosäure-Derivat der allgemeinen Formel II

in der X, Y, R₁ und n die vorstehende Bedeutung haben, mit einem Carbamoylhalogenid der allgemeinen Formel III



in der R_2 und R_3 die vorstehende Bedeutung haben und X' ein Halogenatom, vorzugsweise ein Chloratom, bedeutet, umsetzt. Die Umsetzung wird im allgemeinen durchgeführt, indem man das N-Phenylaminosäure-Derivat der allgemeinen Formel II mit dem Carbamoylhalogenid der allgemeinen Formel III in Gegenwart eines säureabspaltenden Mittels, beispielsweise einer Base, wie Pyridin, Triäthylamin, N,N-Dimethylanilin, N,N-Diäthylanilin, N-Methylmorpholin oder Tributylamin, vorzugsweise in einem Aösungsmittel, wie Benzol, Toluol, Xylol, Petroläther, Ligroin, Hexan, Isopropyläther, Essigsäureäthylester, Methylisobutylketon, Tetrahydrofuran oder Chlorbenzol, umsetzt. In der Praxis wird zunächst das N-Phenylaminosäure-Derivat der allgemeinen Formel II in dem inerten Lösungsmittel, vorzugsweise in Toluol, zusammen mit einer äquimolaren Menge des säureabspaltenden Mittels, vorzugsweise Triäthylamin, gelöst. Anschließend wird eine äquimolare Menge des Carbamoylhalogenids der allgemeinen Formel III zugetropft, wobei das Gemisch innerhalb eines weiten Temperaturbereichs von Raumtemperatur bis zur Rückflußtemperatur des Reaktionsgemisches gerührt wird. Nach weiterem Rühren wird das Gemisch nacheinander mit einer verdünnten Mineralsäure, einer verdünnten Alkalilösung und Wasser gewaschen, getrocknet und eingedampft. Man erhält das

gewünschte N-Carbamoyl-N-phenylaminosäure-Derivat der allgemeinen Formel I in hochreiner Form und guten Ausbeuten.

Eine andere Möglichkeit zur Herstellung der Verbindungen der allgemeinen Formel I besteht darin, ein N-Halogencarbonyl-N-phenylaminosäure-Derivat der allgemeinen Formel IV

in der X, Y, R₁ und n die vorstehende Bedeutung haben und X" ein Halogenatom, vorzugsweise ein Chloratom, bedeutet, mit einem Amin der allgemeinen Formel V

in der R₂ und R₃ die vorstehende Bedeutung haben, umsetzt. Die Umsetzung wird im allgemeinen auf die gleiche Weise wie in der vorstehend beschriebenen Ausführungsform, d.h. in Gegenwart eines säureabspaltenden Mittels in einem inerten Lösungsmittel, durchgeführt, wodurch man das gewünschte N-Carbamoyl-N-phenyl-aminosäure-Derivat der allgemeinen Formel I in hochreiner Form und guten Ausbeuten erhält.

Ferner können N-Carbamoyl-N-phenylaminosäure-Derivate der allgemeinen Formel I, in der R₁ ein Wasserstoffatom bedeutet, durch Hydrolyse der entsprechenden N-Carbamoyl-N-phenylaminosäureDerivate der allgemeinen Formel I, in der R₁ einen Alkylrest,
vorzugsweise einen C₁-C₆-Alkylrest, einen Cycloalkylrest, vorzugsweise die Cyclohexylgruppe, einen niederen Alkenylrest,
vorzugsweise die Allylgruppe, einen Arylrest, vorzugsweise
die Phenylgruppe, oder einen Aralkylrest, vorzugsweise die
erhalten werden.
Benzylgruppe bedeutet,/Die Hydrolyse kann in an sich bekannter
Weise durchgeführt werden, beispielsweise durch Behandlung mit
einer Alkaliverbindung, wie Natriumhydroxid oder Kaliumhydroxid,
in einem wäßrigen Medium, gegebenenfalls unter Erwärmen. Durch
Neutralisation des erhaltenen Gemisches mit einer Mineralsäure
erhält man die gewünschten N-Carbamoyl-N-phenylaminosäure-Derivate der allgemeinen Formel I, in der R₁ ein Wasserstoffatom
bedeutet, in hochreiner Form und guten Ausbeuten.

Die folgenden Beispiele erläutern die Herstellung der N-Carbamoyl-N-phenylaminosäure-Derivate der allgemeinen Formel I.

Beispiel 1

In einem 3 Liter fassenden Vierhalskolben werden 350 g N-Phenylglycinäthylester, 217 g Triäthylamin und 2 Liter Toluol vorgelegt und bei Raumtemperatur unter Rühren tropfenweise mit 210 g
N-Dimethylcarbamoylchlorid versetzt. Nach 3 stündigem Erwärmen
unter Rückfluß wird das Reaktionsgemisch abgekühlt und mehrmals mit verdünnter Salzsäure und Wasser gewaschen. Die Toluolphase wird abgetrennt, über wasserfreiem Natriumsulfat getrocknet und unter vermindertem Druck eingedampft. Man erhält

396 g N-(N;N'-Dimethylcarbamoyl)-N-phenylglycinäthylester als Rohprodukt. Nach dem Umkristallisieren dieses Rohprodukts aus n-Hexan erhält man 320 g reines Produkt vom F. 77,0 bis 78,0°C.

^C 13 ^H 18 ^N 2 ^O 3	C	H	N
ber.:	62,38	7,25	11,19
gef.:	62,09	7,25	11,06

Auf die gleiche Weise werden die in Tabelle I aufgeführten N-Carbamoyl-N-phenylaminosäure-Derivate der allgemeinen Formel I hergestellt.

·	
	L
1	Г

				γ					<u>-</u>
		٦	ដ	11	1 1	11	1 1	1 1.	1 1
	비	.se (%)	z	11,19	10,60	10,06	8,38	9,99	9,99
- 2	rivat	analy	Ħ	7,25	7,63	7,97	9,04	7,19	7,19
1	re-De	Elementaranalyse	O	62,38 62,19	63,62 63,61	64,73 64,94	68,23 68,17	60,23	59,99
,	nosau	Elem		6 6 6 H	ger.	ber. gef.	ger.	ber. gef.	ber.
	ne L	H. DZW.	4	77.0- 78,0°C	n _D 1,5209	n _D 1,5192	21,5 1,5080	n _D ^{25,5} 1,5277	84,0- 85,0°C
	N-T-K	Aus-	(%)	86	88	85	87	82	83
Tabelle I	gebildete N-Carbamoyl	Strukturformel		CON(CH ₃)2	CH ₃ CH ₂ COOC ₂ H ₅ CON(CH ₃) ₂	C2H5 CH2COOC2H5 CON(CH3)2	n-C ₆ H ₁₃ CH ₂ COOC ₂ H ₅ CON(GH ₃) ₂	CH ₃ 0 CH ₂ COOC ₂ H ₅ CON(CH ₃)2	CH ₃ O-(CH ₂ COOC ₂ H ₅ CH ₃ CON(CH ₃)2
	indungen	Carba-	genide (III)	(CH ₃) ₂ NCOC1	(cH ₃) ₂ NCOC1	(cH ₃) ₂ Ncoc1	(ch ₃) ₂ Ncoc1	(cH ₃) ₂ NcOC1	(сн ₃) ₂ исос1
	Ausgangsverbindungen	N-Phenvl-	aminosäure-		NH-CH ₃ CH ₂ COOC ₂ H ₅	NH C ₂ H ₅ CH ₂ COOC ₂ H ₅	NH-(-)-C ₆ H ₁₃ (n) (CH ₃); CH ₂ COOC ₂ H ₅	NH OCH3 CH2 COOC2H5	NH-CP-OCH3 CH2COOC ₂ H5
	Ver	bin	dung Nr.	н	7	e.	4	ru.	Φ.

_	_	١
•	_	ı
	٠	
	_	ı
ζ	u	ı
+	>	į
÷		ı
``	4	١
•	3	l
~		ı
F	٦,	i
•	_	1
		ı
		ı
۰	4	ı
•	٠,	ì
		ı
- 0)	ľ
	4	l
г	٦,	Į
_	-1	Ì
٠,	S.	ŀ
Q	U	ŀ
2.	2	ı
•		ı
	-21	ı
C	3	l

ω

			245	1		·	l	
I)	(%)	<u>ದ</u>	12,45	1 1	1 1	1 1		
te (yse	z	9,84	8,58 8,58	10,06	10,60	10,60	10,06
riva	anal	н	6,02	8,13 7,95	7,97	7,63 7,92	7,63	7,97
re-De	Elementaranalyse	ວ	54,84 54,72	63,34 63,53	64,73 64,97	63,62 63,52	63,62 63,54	64,73 65,07
nosäi	Elei		ber. gef.	8 8 8 6 6 6	ber. gef.	80 0 60 H 10 H	ger.	ъе Вен. Вен.
-phenylami	F. bzw.		85,0°C	n _D , 1,5159	1,5243	n _D 1,5193	47,0- 49,0°C	n _D 22,0 1,5120
oy1-N	Aus-	(%)	79	81	87	88	85	77
gebildete N-Carbamoyl-N-phenylaminosäure-Derivate (I)	Strukturformel		c1	n-C4H9-0-(CH3)22	CH ₃ CH ₂ COOC ₂ H ₅ CH ₃ COOC ₂ H ₅	CH ₂ CH ₂ COOC ₂ H ₅ CON(CH ₃) ₂	CON(CH ₃) ₂	CH ₂ C00C ₂ H ₅ CON(C ₂ H ₅)
indungen !	-Carbamo-	nide (III	(CH ₃) ₂ NCOC1	(сн ₃) ₂ исос1	(CH ₃) ₂ NCOC1	(cH ₃) ₂ NCOC1	(cH ₃) ₂ NCOC1	(c ₂ H ₅) ₂ NCOC1
Ausgangsverbindungen	W-Phenylamino-Carbamo-		NH-C1 CH2COOC2H5	NH-(-)-0C4H9 (n)	NH-CH3 CH3 CH2 COOC ₂ H5	$\lim_{h \to \infty} \left\langle \overline{} \right\rangle$	NH-() CH ₂ COOC ₃ H ₇ (n)	NH-(1) CH ₂ COOC ₂ H ₅
Ver-	bin-N	Nr.	7	&	O.	70	11	12

Beispiel 2

In einem 100 ml fassenden Kolben werden 50 ml Toluol mit einem Gehalt an 6 g Phosgen vorgelegt und unter Eiskühlung und Rühren tropfenweise mit 3,5 g Pyridin versetzt. Das erhaltene Gemisch wird bei 10 bis 20° C tropfenweise mit 10 g N-(3,4-Dichlorphenyl)-glycinäthylester versetzt. Nach 1 stündigem Rühren bei Raumtemperatur wird das Reaktionsgemisch mehrmals mit verdünnter Salzsäure und Wasser gewaschen. Die Toluolphase wird abgetrennt, über wasserfreiem Natriumsulfat getrocknet und unter vermindertem Druck eingedampft. Man erhält 11,6 g N-Chlorcarbonyl-N-(3,4-dichlorphenyl)-glycinäthylester mit einem Brechungsindex von $n_D^{21,5} = 1,5440$ als Rohprodukt.

6 g dieses Rohprodukts werden in 20 ml Toluol gelöst und bei Raumtemperatur tropfenweise mit 7,0 g einer 30 prozentigen wäßrigen Lösung von Dimethylamin versetzt. Das erhaltene Gemisch wird 1 Stunde bei 40 bis 50° C gerührt. Sodann wird das Reaktionsgemisch mehrmals mit verdünnter Salzsäure und Wasser gewaschen. Die Toluolphase wird abgetrennt, über wasserfreiem Natriumsulfat getrocknet und unter vermindertem Druck eingedampft. Man erhält 6,0 g N-(N',N'-Dimethylcarbamoyl)-N-(3,4-dichlorphenyl)-glycinäthylester mit einem Brechungsindex von $n_{\rm D}^{22,5}=1,5490$.

$$^{\text{C}}_{13}^{\text{H}}_{16}^{\text{N}}_{2}^{\text{O}}_{3}^{\text{Cl}}_{2}$$
 C H N C1 ber.: 48,92 5,05 8,78 22,21 gef.: 48,83 5,00 8,87 22,55

Auf die gleiche Weise werden die in Tabelle II aufgeführten N-Carbamoyl-N-phenylaminosäure-Derivate der allgemeinen Formel I hergestellt.

H	
ø)	i
ဌ	Į
0)	ł
ڡٞ	۱
್ಷ	l
EH	l

(i	(%)	Halogen	1 1	1-1	(C1) 12,45 (C1) 12,45	(C1) 22,41 (C1) 22,48	(C1) 10,85 (C1) 10,79
ate (lyse	N	10,19	8,80	9,84	8,78	8,57
riv	rana	н	7,25	5,38 5,36	6,02	5,05	7,09
re-De	Elementaranalyse	υ	62,38 62,42	52,68	54,84 6,02 54,73 6,05	48,92 5,05 49,13 5,00	58,80 7,09
nosau	围lem		ber. gef.	ber. gef.	ber. gef.	ber. gef.	ber. gef.
N-Carbamoyl-N-phenylaminosäure-Derivate (I		u ⁿ	77,0 78,0°C	_n _D ,5 1,4841	n _D ²² , ⁰ 1,5360	n _D 2,5 1,5490	_n , 22, 5 1, 5226
oy1-N	Aus-	beute (%)	92		85	68	16
gebildete N-Carbam	ormel		CH2COOC2H5 CON(CH3)2	CF ₃ CH ₂ COOC ₂ H ₅ CON(CH ₃) ₂	C1 CH2COOC2H5 CON(CH3)2	C1-CH2COOC2H5 C1-CH2COOC2H5 CON(CH3)2	C1-(-)-N CH2COOG ₅ H ₁₁ (n)
d	(A)	•					
ndunge	Amine		(сн ₃) ₂ м	(сн ₃) ₂ ин	(CH ₃) ₂ NH	(сн ₃) ₂ ин	(CH ₃) ₂ NH
Ausgangsverbindungen	72.1	aminosDeriv.	C1CO (1V)	C1CO CF3	C1C0 C1 N C1 CH2	C1CO C1 N-C1 C1 CH2 C1 C1 CH2 C1	clco h-cl ch ₂ cooc ₅ h ₁₁ (n)
Ver-	bin-	aung Nr.	н	ដ	14	ដ	16

Tabelle II (Forts.)

		ie n			(C1) 19,10 (C1) 19,58	(Br) 24,27 (Br) 24,75		
(I)	(%)	Halogen	1 1	1-1	(c1) 19,1 (c1) 19,5	(Br) 24,2' (Br) 24,7'	11,	1 1
1 1	lyse	z	10,60	9,58 9,46	7,55	8,51	9,14	9,26 9,55
riva	rana	н	7,63	8,27	5,43	5,21	8,55 8,72	7,33
e-De	Elementaranalyse	ນ	63,62 63,87	65,73 66,03	55,00 5,43	ber. 47,43 5,21 gef. 47,58 5,63	66,63 8,55 66,53 8,72	67,52
osäur	Elen		ber. gef.	ber. gef.	ber. gef.	ber. gef.	ber gef.	ger.
lamin	ZW.		1,5169	1,5162	6449	3,0-	1,4921 ·	
heny	F. bzw.	n D	n _D 22.*0 1	n _D 1,5 1	n _D 1,5449	83,0°8	n _D 25,0 ;	n _D ,51,5145
71-N-3	lus-	(%)	06	92	85	87	92	98
gebildete N-Carbamoyl-N-phenylaminosäure-Derivate	formel		CH ₃ CHCOOC ₂ H ₅ CON(CH ₃) ₂	n-C ₃ H ₇ CH ₂ COOC ₂ H ₅ COO (CH ₃) ₂	C1 CH2 COOC2 H5 C1 CON (CH2 CH2) 2	Br CON (CH ₃)2	(T) CH ₂ COOC ₂ H ₅ CON (n-C ₃ H ₇) 2	CH ₂ COOC ₂ H ₅ CON (CH ₂ CH-CH ₂) ₂
ıdungen	Amine (V)		(CH ₃) ₂ NH	(CH ₃) ₂ NH	(сн ₂ -снсн ₂) ₂ ив	(сн ₃) ₂ мн	(n-C ₃ H ₇) ₂ NH	(ch ₂ −chch ₂) ₂ nh
Ausgangsverbindungen		aminosDeriv	C1CO (1V)	C1C0 N-C3H7(n) CH2C00C2H5	C1C0 C1 N C12	C1CO N-CD-Br CH2COOC ₂ H5	C1CO N-CH2COOC2H5	CICO N CH ₂ COOC ₂ H ₅
Ver-	bin-	aung Nr•	17	18	13	20	z z	, 52

						13		•	
:	(I)	(%)	Halogen	1 1	(C1) 13,10 (C1) 13,62	(C1) 22,21 (C1) 22,37	(C1) 11,87 (C1) 12,14	(C1) 11,33 (C1) 11,76	(C1) 11,33 (C1) 11,65
		9	×	9,65	10,35	8,77	9,38	8,96 9,18	9,09
ī	Derivate	rana	н	7,64	5,59	5,05	6,41 6,36	6,77	6,77
- 13	1	Elementaranaly	ပ	66,19 66,50	53,24	48,88	56,28	57,60 6,77	57,60 6,77
	nosau	Elen		86 6 F F F F F F F F F F F F F F F F F F	8 6 6 7 4 7 4	ber. gef.	р В В В В В	ber.	ber. gef.
	-phenylaminosäure	F.bzw.		97,0- 97,5°C	n _D 1,5432	n _D 1,5450	82,5°C	n _D 1,5375	'n ^{22,0} 1,5280
	.y1-N-	Aus- beute	(%)	06	. 87	88	94	92	68
174	gebildete N-Carbamoyl-N	crmel		$\left\langle -\right\rangle_{N}^{CH_{2}COO}\left\langle H\right\rangle_{CON\left(CH_{3}\right)_{2}}$	C1-C1-CH2COOCH3	C1 CH2COOC2H5 CON(CH3)2	C1-(-)-N CH2COOC3H7(150)	C1-(-)-N CH2 COOC 4 H9 (n)	C1-()-N CH ₂ COOC ₄ H ₉ (1,so)
TE	indungen	Amine (V)		. (сн ₃) ₂ ин	(сн ₃) ₂ ^{ин}	(сн ₃) ₂ ин	(CH ₃) ₂ NH	(сн ₃) ₂ ин	(сн ₃) ₂ ин
-	Ausgangsverbindung	N-Halogencar- bonyl-N-phenyl	aminosDeriv.	C1CO (1V)	C1C0 N-C1 CH ₂ C00CH ₃	CICO CI N CI CH ₂ COOC ₂ H ₅	C1C0 	c1co N CH ₂ COOC ₄ H ₉ (n)	C1C0 N — C1 CH2COOC4H9(150)
	Verb			23	24	25	56	27	28

	(I)	(%)	Halogen	(C1) 10,46	(C1) 10,61	(C1)	10,63	(C1) 20,42	(C1) 20,68	(C1) 11,87	(ci) 11,65	(C1) 21,28	(ci) 21,77	(C1) 11,79	(c1) 12,05
		lyse	z	8,27	8,43	8,22	8,45	8,07	7,94	9,38	9,55	8,41	8,78	9,32	9,20
t)eriv	Elementaranalyse	н	7849	6,86	7,39	7,18	5,81	5,60	6,41	6,50	5,44	5,52	5,70	5,78
1 14	ure-1	ments	ပ	60,26	60,52 6,86	59,91	59,61 7,18	51,88	51,60	56,28	56,29	50,46 5,44	50,24	51,92 5,70	52,14 5,78
	nosä	Ele		ber.	90 an an an	ber.	89 H H	рет.	д Н	ber.	ያ ብ ተ	þer.	80 H •	ber.	gef.
	-N-phenylaminosäure-Derivate	F. bzw.	-	77,0-		n _D 1,5226		n,22,0 1,5369	ı	,23,5 1,5289		n, 24,5 1,5425		n _D 25,5 1,526	
	noy1-N	Aus-	ර දැන් ල්දැන් ම්	06		06		85		85		91		76	
Tabelle II (Forts.)	gebildete N-Carbamoyl	Strukturformel		CI CH2COO H	CON (CH ₃) ₂	c1-(=)-N CH2COOC6H13(n)	CON (CH ₃) ₂	C1 CH C005 H	c1-\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	C1 CH2CH2CH2CH2H5	CON(CH ₃) ₂	C1	c_1 c_2 c_2 c_3 c_4 c_5	c1-(=)-N CH2COOC2H5	con cui
T.	indungen.	L Amine (V)			(сн ₃) ₂ мн		(CH ₃) ₂ NH	-	(C ₂ H ₅) ₂ NH		(CH ₃) ₂ NH		(сн ₃) ₂ ин	- HD	CH ₃ O MH
•	Ansgangsverbindung	N-Halogencar- bonyl-N-phenyl	aminosDeriv	cico (IV)	CH ₂ COO-(H)	0100	. CH2 COOC 6H13 (n)	. 13 0010	ch ₂ cooc ₂ H ₅	ato 	CH ₂ CH ₂ COOC ₂ H ₅	C1C0C1	$\langle - \rangle$ -c1 cH ₂ CH ₂ C00C ₂ H ₅	c1co	ch2cooc2 ^H 5
	-∴ei∆	bin- dung	Nr.	. 62		30		31		32	·	33		34 ,	

`		(g/8)	Halogen	1 1	(C1) 21,16 (C1) 21,31	(C1) 12,45 (C1) 12,74	(C1) 11,33 (C1) 11,51	
	(I) e	lyse	H N	10,52	8,36	9,84	8,96 9,08	11,19
•	Lvat	rana	щ	7,02	4,81	6,02 5,97	6,77	7,24
15 -	-Der	Elementaranalyse	ပ	58,64 58,37	ber. 46,59 4,81 gef. 46,43 4,85	54,84 6,02 . 55,10 5,97	57,60 6,77 56,85 6,61	62,38
î	säure	Elen		ber. gef.	្នំ មិ មិ ក្	ber. gef.	ber. gef.	ber.
	enylamino	F.bzw.	ر.,	n _D , 1,5130	nD 1,5361	n,28,0 1,5378	28,0 1,5189	83,0°C
	1-N-ph	Aus-			. 78	95	. 86	98
Tabelle II (Forts.)	gebildete N-Carbamoyl-N-phenylaminosäure-Derivate	Strukturformel		CH ₂ COOC ₂ H ₅ CON CH ₃ CON OCH ₃	c1 CH2 COOC 2H5	C1-(T)-N CH ₂ CH ₂ COOC ₂ H ₅ COOC ₂ H ₅ COOC ₂ H ₅	C1-CT-CH2CH2COOC2H5 CON H CON C3H7(150)	CH2CH2COOC2H5 CON H
-	en	Amine (V)		CH ₃ NH	CH ₃ NH	снзин2	(150) C ₃ H ₇ NH ₂	сн ₃ ин ₂
	Anssangsverbindung	N-Halogencar-	conyN-pheny aminosDeriv.	clco (IV)	CICO N CI CH ₂ COOC ₂ H ₅	CH2CH2COOC2H5	CH ₂ CH ₂ COOC ₂ H ₅	C1C0 N CH ₂ CH ₂ C00C ₂ H ₅
	Ver			35	36	37	80 80	39

Beispiel 3

In einem 100 ml fassenden Kolben werden 50 g einer 15 prozentigen wäßrigen Natriumhydroxidlösung und 23 g N-(N',N'-Di-methylcarbamoyl)-N-phenylglycinäthylester vorgelegt. Das erhaltene Gemisch wird 30 Minuten bei 40°C heftig gerührt. Sodann wird das Reaktionsgemisch mit konzentrierter Salzsäure unter Kühlung mit Eis stark angesäuert. Die ausgefällten Kristalle werden abfiltriert, mit Wasser gewaschen, getrocknet und aus einer Mischung von Hexan und Benzol umkristallisiert. Man erhält 14,0 g N-(N',N'-Dimethylcarbamoyl)-N-phenylglycin vom F. 90,5°C (Zersetzung).

^C 11 ^H 14 ^N 2 ^O 3	C	H	N
ber.:	59,44	6,36	12,61
gef.:	59,61	6,34	12,88

Auf die gleiche Weise erhält man die in Tabelle III aufgeführten N-Carbamoyl-N-phenylaminosäure-Derivate der allgemeinen Formel I.

-	4
1	4
-	4
C	2
r	-1
-	-1
0	D
	2
Ç	₫
E	-1

I)	(%)	Halogen			(C1) 24.37	1 1		1 1	
te (узе	z	12.61	9.62	9.68	11.86 11.96		11.19	
riva	anal	н	6.36 6.51	4.15	4.22	6.83 6.85		7.25	
re-De	entar	ს	59.44 59.37	45.38 4.15	45.21 4.22	61.00 6.83 60.84 6.85		62.38 62.20	
nosäu	Elementaranalyse		ber. gef.	per.	99 H •	ber. gef.		ber. gef.	
-phenylami	F. DZW.		90.5°C (decomp.)	2°5.66	(·duopan)	. 86.0°C (decomp.)		71.5- 74.0°C	
moy1-N	Aus- beute	(%)	69	63		7.1		. 59	
gebildete N-Carbamoyl-M-phenylaminosäure-Derivate (I)	Strukturformel .	•	$\langle - \rangle$ CON $\langle \text{CH}_2 \text{COOH} \rangle$	CI	$c_1 - c_1 - c_1 - c_2 - c_3 $	CH ₃	CON(CH ₃) ₂	C ₂ H ₅ CH ₂ COOH	(V CON(CH ₃) ₂
Ausgangsverb. N-CarbamovI-N-	phenylaminosaure-	Derivate (1)	$\left\langle \begin{array}{c} \\ \\ \end{array} \right\rangle^{\text{CH}_2\text{COOC}_2\text{H}_5} \\ \left\langle \begin{array}{c} \\ \\ \end{array} \right\rangle^{\text{CON}\left(\text{CH}_3\right)_2}$	C1/ C1 C11	C1-(-)-N CON(CH ₃) ₂	cH ₃	CON(CH ₃) ₂	C ₂ H ₅ CH,COOC,H ₅	CON(CH ₃) ₂
Ver-	dung	Nr.	40	41		42		43	

Es wurde erfindungsgemäß festgestellt, daß die Verbindungen der allgemeinen Formel I eine ausgezeichnete herbizide Wirkung aufweisen.

Die Erfindung betrifft somit auch herbizide Mittel, die gekennzeichnet sind durch einen Gehalt an einer Verbindung der allgemeinen Formel I.

Beispielsweise zeigen die erfindungsgemäßen Verbindungen eine starke herbizide Wirkung gegen grasartige Unkräuter, wie Hühnerhirse (Echinochloa crus-galli) und Fingergras (Digitaria sanguinalis), und Unkräuter in Hochland und Paddyfeldern, wie Rauhhaariger Fuchsschwanz (Amaranthus retroflexus), Weißer Gänsefuß (Chenopodium album), Sternmieren (Stellaria media) und "toothcup" (Rotala indica Koehne). Somit weisen die Verbindungen der Erfindung eine herbizide Wirkung gegen eine Reihe von Gräsern und Unkräutern auf. Besonders bemerkenswert ist ihre Wirkung bei einer Behandlung vor dem Auflaufen. Die Verbindungen der Erfindung wirken jedoch auch bei einer Behandlung der Blätter. Die Selektivität dieser Verbindungen ist so ausgeprägt, daß bei einer Reihe von Kulturpflanzen, wie Reis, Weizen, Rettiche, Sojabohnen, Baumwolle, Rüben, Mais und Rübsamen, keine nennenswerte Phytotoxizität, insbesondere bei der Blattbehandlung, auftritt. Demzufolge sind die Verbindungen der allgemeinen Formel I wertvolle Herbizide zur Anwendung auf Feldern, Paddy-Reisfeldern, Obstgärten, Rasenflächen, Weideland, Waldund Forstgebieten und nicht kultivierten Flächen.

Die Verbindungen der Erfindung können direkt oder in Form von entsprechenden Präparaten, wie Stäubemitteln, Granulaten, feinen Granulaten, benetzbaren Pulvern und emulgierbaren Konzentraten, angewendet werden. Zur Herstellung dieser Präparate können feste und/oder flüssige Träger verwendet werden. Beispiele für feste Träger sind Talcum, Bentonit, Tone, Kaolin, Diatomeenerde, Vermiculit und gelöschter Kalk. Beispiele für flüssige Träger sind Benzol, Alkohole, Aceton, Xylol, Methylnaphthalin, Dioxan und Cyclohexanon. In der Praxis können die Mittel der Erfindung zusammen mit in der Landwirtschaft üblichen grenzflächenaktiven Mitteln, beispielsweise in Zerstäubern angewendet werden, um die herbizide Wirkung zu gewährleisten und zu steigern. Ferner können sie auch zusammen mit anderen landwirtschaftlichen Chemikalien, wie Fungiziden, Insektiziden und Düngemitteln eingesetzt werden. Schließlich kommt auch die gemeinsame Verwendung mit anderen Herbiziden in Betracht.

Im allgemeinen enthalten herbizide Mittel die Verbindungen der allgemeinen Formel I in Konzentrationen von 0,1 bis 95 Gewichtsprozent.

Häufig werden die Verbindungen der allgemeinen Formel I zu konzentrierten Präparaten verarbeitet, die in Form von wäßrigen Dispersionen oder Emulsionen mit einem Gehalt an 0,1 bis 5 Gewichtsprozent an diesen konzentrierten Präparaten, auf den Boden oder die Blätter aufgebracht werden. Als mit Wasser dispergierbare oder emulgierbare Präparate kommen entweder feste

Präparate, wie benctzbare Pulver oder flüssige Präparate, wie emulgierbare Konzentrate, in Frage. Diese konzentrierten Präparate weisen beispielsweise folgende Zusammensetzung auf:

Gewichtsprozent

N-Carbamoyl-N-phenylaminosäure- Derivate der allgemeinen Formel I	10 - 80
Grenzflächenaktive Mittel	3 - 10
Inerte Trägerstoffe	87 - 10

Benetzbare Pulver enthalten ein inniges, fein verteiltes Gemisch der Verbindungen der allgemeinen Formel I mit inerten Trägerstoffen und grenzflächenaktiven Mitteln. Die Konzentration der Wirkstoffe beträgt dabei im allgemeinen 10 bis 90 Gewichtsprozent. Als inerte Trägerstoffe werden im allgemeinen Attapulgit, Kaolin, Montmorillonit, Diatomeenerde und gereinigte Silikate verwendet. Als grenzflächenaktive Mittel in einer Menge von 0,5 bis 10 Gewichtsprozent, bezogen auf das benetzbare Pulver, kommen beispielsweise sulfonierte Lignine, kondensierte Naphthalinsulfonate, Naphthalinsulfonate, Alkylbenzolsulfonate, Alkylsulfate und nichtionogene grenzflächenaktive Mittel, wie Addukte von Äthylenoxid an Phenol, in Frage.

Emulgierbare Konzentrate enthalten eine Verbindung der allgemeinen Formel I in entsprechender Konzentration, beispielsweise 100 bis 500 g pro Liter Flüssigkeit, gelöst in einem
inerten Träger, der aus einem Gemisch von mit Wasser nicht
mischbaren Lösungsmitteln und Emulgatoren besteht. Entsprechende

organische Lösungsmittel sind aromatische Kohlenwasserstoffe, insbesondere Xylole und Petroleumfraktionen, insbesondere hochsiedende Naphthalin- und Olefinanteile von Petroleum. Ferner können andere organische Lösungsmittel verwendet werden, wie Terpene und Alkoholderivate, wie 2-Äthoxyäthanol. Als Emulgatoren für die emulgierbaren Konzentrate können die gleichen grenzflächenaktiven Mittel, die für benetzbare Pulver eingesetzt werden, verwendet werden. Werden die Verbindungen der Erfindung auf den Boden aufgebracht, beispielsweise zur Anwendung vor dem Auflaufen, ist es zweckmäßig, sie in Form von Granulaten aufzubringen. Bei derartigen Präparaten ist der Wirkstoff auf einem granulierten inerten Trägerstoff, wie grob gemahlenen Tonen, dispergiert. Die Teilchengröße des Granulats beträgt im allgemeinen 0,1 bis 3 mm. Überlicherweise werden die Granulate hergestellt, indem man die Wirkstoffe in einem preisgünstigen Lösungsmittel löst und die Lösung in einem entsprechenden Feststoffmischer auf den Trägerstoff aufbringt. Derartige Granulate haben im allgemeinen folgende Zusammensetzung:

	Gewichtsprozent
N-Carbamoyl-N-phenylaminosäure- Derivate der allgemeinen Formel I	1 - 10
Grenzflächenaktive Mittel	0 - 2
Inerte Trägerstoffe	99 - 88

In etwas weniger wirtschaftlicher Weise können die Verbindungen der allgemeinen Formel I in einem Teig,

der aus angefeuchteten Tonen oder anderen inerten Trägerstoffen besteht, dispergiert werden. Die erhaltene Dispersion wird anschließend getrocknet und zur Herstellung des gewünschten Granulats grob gemahlen.

Die optimale, anzuwendende Menge der Verbindungen der allgemeinen Formel I zur Bekämpfung von bestimmten Unkräutern hängt von der Anwendungsart, den klimatischen Bedingungen, der Bodenart, dem Gehalt des Bodens an Wasser und organischen Bestandteilen und anderen dem einschlägigen Fachmann geläufigen Faktoren ab. Praktisch in allen Fällen liegt die optimale Menge im Bereich von 0,25 bis 300 g/Ar, insbesondere im Bereich von 0,25 bis 100 g/Ar.

Die Zeit, zu der die Verbindungen der Erfindung auf den Boden oder die Unkräuter aufgebracht werden, kann stark variieren, da die Verbindungen sowohl vor als auch nach dem Auflaufen wirksam sind. Zu jeder Zeit während des Wachstums und Keimens der Unkräuter erreicht man zumindest eine gewisse Kontrolle. Die Verbindungen können auch während der Ruhezeit auf den Boden aufgebracht werden, wodurch die in der nachfolgenden warmen Saison keimenden Unkräuter abgetötet werden.

Bei Verwendung der Verbindungen der Erfindung zur Unkrautbekämpfung bei einer jährlichen Ernte hat sich ein Aufbringen dieser Verbindungen auf den Boden während der Pflanzzeit als am günstigsten erwiesen. Wenn die Verbindungen dem Boden einverleibt werden, werden sie im allgemeinen unmittelbar vor dem Pflanzen angewendet. Bei einem Aufbringen auf die Bodenoberfläche ist eine Anwendung unmittelbar nach dem Pflanzen am einfachsten.

Die folgenden Beispiele erläutern die Zusammensetzung von herbiziden Mitteln. Teil- und Prozentangaben beziehen sich auf das Gewicht. Die Verbindungsnummern beziehen sich auf die Tabellen I bis III.

Beispiel A

Benetzbares Pulver

25 Teile der Verbindung 2, 5 Teile eines grenzflächenaktiven Mittels, z.B. Polyoxyäthylenalkylaryläther und 70 Teile Talcum werden pulverisiert und gründlich vermischt.

Beispiel B

Emulgierbares Konzentrat

30 Teile der Verbindung 5, 20 Teile eines grenzflächenaktiven Mittels, z.B. Polyäthylenglykoläther, und 50 Teile Cyclohexanon werden gründlich vermischt.

Beispiel C

Granulat

5 Teile der Verbindung 5, 40 Teile Bentonit, 50 Teile Ton und 5 Teile Natriumlignosulfonat werden pulverisiert und gründlich vermischt. Das erhaltene Gemisch wird mit Wasser geknetet, granuliert und getrocknet.

Beispiel D

Granulat

3 Teile der Verbindung 12 und 97 Teile Ton werden pulverisiert und gründlich vermischt.

Beispiel E

Feines Granulat

5 Teile Verbindung 15, 4 Teile Natriumlignosulfonat, 86 Teile Ton ("Fubasami Ton" der Firma Fubasami Clay Co., Ltd.) und 5 Teile Wasser werden mit einem Bandmischer geknetet und getrocknet.

Die folgenden Beispiele erläutern die herbizide Wirkung der Verbindungen der Erfindung. Teil- und Prozentangaben beziehen sich auf das Gewicht. Die Verbindungsnummern beziehen sich auf die Tabellen I bis III.

Beispiel 1

Anwendung vor dem Auflaufen

Die Samen von Hühnerhirse (Echinochloa crus-galli) und Fingergras (Digitaria sanguinalis), als Vertreter von grasartigen Unkräutern, sowie die Samen von Rauhhaarigem Fuchsschwanz (Amaranthus retroflexus) und Weißem Gänsefuß (Chenopodium album), als Vertreter der breitblättrigen Unkräuter, werden jeweils in einem 10 cm-Blumentopf ausgesät und mit Erde bedeckt. Mit Wasser verdünnte benetzbare Pulver mit einem Gehalt an der zu untersuchenden Verbindung werden mit einem Handsprühgerät auf den Boden aufgebracht. Die Unkräuter werden in einem Gewächshaus gezogen. Die herbizide Wirkung der zu untersuchenden Verbindungen wird 20 Tage nach der Anwendung festgestellt. Dabei wird folgendermaßen bewertet:

Bewertung	Prozentuale Hemmung
0	0
1	20
2	40
3	60
4	80
5	100

Die Ergebnisse sind in Tabelle IV zusammengestellt.

Tabelle IV

· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	1	TT::3	I 704	I Davidska a má	l Wai Car
Verbin- dung Nr.	angewende te Menge (g/a)	-Hunner- hirse	Finger- gras	Rauhhaari- ger Fuchs- schwanz	
1	20	5	. 5	5	5
	10	5	. 5	5	5
2	20	5	5	5	5
	10	5	5	5	5
3	20 10	. 5	5 5	5 5	5 5
5	40	5 .	5	5	5
	20	4	5	5	5
7	20	5	5	5	5
	10	5	5	5	5
9	20	5	5	5	5
	10	5	5	5	5
10	40	4	5	5	- 5
	20	4	5	5	5
11	40	5	5	5	5
	20	5	5	5	5
12	40	5	5	5	5
	20	5	5	5	5
13	40	5	5	5	5
	20	4	5	5	5
15	40	5	5	5	5
	20	5	5	5	5
23	20	5	5	5	5
	10	5	5	5	5
24	20	5	5	5	5
	10	5 .	5	5	5
26	20	<u>5</u>	5	5	5
	10	5	5	5	5
27	20 10	5 5	5 5	5 5	5 5 5
30	20	5	5	5	5
	10	5	5	5	5
32	20 10	5 5 5 5 5	5 5	. 5 . 5	5 5
35	20 - 10		5 5	5 5 5 5	5 5
36	20 10	5 5	5 - 5 5		5 5
37	20 10	5 5		. 5 5	5 5
38	80 40	5 5	5 5	5 5 .	5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5

Tabelle IV (Forts.)

Verbin- dung Nr.	angewen- dete Men- ge (g/a)	Hühner- hirse	Finger- gras	Rauhhaari- ger Fuchs- schwanz	Weißer Gänse- fuß
40	40 20	5 5	5 5	5 5	5 5
43	40 20	5 5	5 5	· 5 5	5 * 5 ·
Nitro- fen*) (Ver- gleichs- verb.)	20 10	4 1	5 2	5 4	4 2
ron **) (Ver- gleichs	20	5 5	5 5 ·	5 5	5 5

*) Nitrofen: 2,4-Dichlorphenyl-4'-nitrophenyl-Anmerkungen:

N-(3,4-Dichlorphenyl)--N-methoxy-N'-methylharnstoff. **) Linuron:

Beispiel 2

Blattbehandlung

Rettich-, Sojabohnen- und Maissamen werden jeweils in 10 cm-Blumentöpfe ausgesät. Die Züchtung wird in einem Gewächshaus vorgenommen. 14 Tage nach dem Aussäen wird ein mit Wasser verdünntes benetzbares Pulver mit einem Gehalt an einer zu untersuchenden Verbindung auf die Pflanzen mit Hilfe eines Handsprühgeräts aufgebracht. 20 Tage nach der Anwendung wird das Frischgewicht der Pflanzen bestimmt. Das Verhältnis von behandelten Töpfen zu nicht behandelten Töpfen wird berechnet. Die Phytotoxizität wird folgendermaßen bewertet:

Bewertung	Verhältnis von behandelten Töpfen zu unbehandelten Töpfen (%)
0	100
1	80
2	60
3 .	40
4	. 20
5	0

Die Ergebnisse sind in Tabelle V zusammengestellt.

Tabelle V

Ver- bindung Nr.	Konzentra- tion (ppm)	Rettich	Soja- bohnen	Mais
1	4000 2000	0 0	0	0
2	4000 2000	0 0	0 0	0
3	4000 2000	0 0	0 0	0
5	4000 2000	0	0 0	0
21	4000 2000	0	0 0	0
2 9 ·	4000 2000	0	0 0	0 0
31	4000 2000	0 0	0 0	0 0
32	4000 2000	0 .	0 0	0
Nitrofen (Ver- gleichs- verb.)	1000 500	5 5	4 · 2	3 1
Linuron Ver- gleichs- verb.)	200 100	5 5	5 3	5 5

Beispiel 3

Anwendung durch Bewässerung

Ein Wagner-Topf von 14 cm Durchmesser wird mit 1,5 kg Erdreich von einem Paddy-Feld gefüllt. Es werden Bedingungen wie in einem Paddy-Feld hergestellt. In den Topf werden Reissämlinge im dreiblättrigem Zustand eingepflanzt. Ferner werden Samen von Hühnerhirse (Echinochloa crus-galli) und breitblättrige Unkräuter, wie Monochorien (Monochoria viaginalis Presl.), falsche Pimpernelle (Linderna pyxidaria) und "toothcup" (Rotala indica Koehne), ausgesät. Anschließend werden mit einer Pipette benetzbare Pulver mit einem bestimmten Gehalt der zu untersuchenden Verbindungen in einer Menge von 15 ml/Topf aufgebracht. 25 Tage nach der Anwendung wird die herbizide Wirkung folgendermaßen bewertet:

Bewertung	Prozentuale Hemmung
0	0
1	20
2	40
3	60
4	80
5	100

Für die Bewertung der Phytotoxizität werden jeweils die Höhe, die Anzahl der Schößlinge und das Gesamtgewicht (Trockengewicht) der Unkräuter festgestellt. Das Verhältnis von behandelten Töpfen zu unbehandelten Töpfen wird für jeden

dieser Bewertungsfaktoren berechnet. Die Phytotoxizität wird auf der Basis des geringsten Werts für die drei Verhältniszahlen, die folgendermaßen eingeteilt wurden, berechnet:

Bewertung	Verhältnis der behandelter zu den unbehandelten Töpfe	
0	100	
1	80	
2	60	1
3	40	
4	20	
5	0	

Die Ergebnisse sind in Tabelle VI zusammengestellt.

Tabelle VI

Verbin-aufge- dung brachte		Herbizide	Herbizide Wirkung		
Nr.	Menge (g/a)	Hühnerhirse .	breitblättrige Unkräuter		zität bei Reispflan-, zen
1	20 10	5 5	5 5	•	0 0
2	20 10	5 5	. 5 5		0 0
4	80 40	5 · 3	5 · 5		0 - 0
6	80 40	5 5	5 5		0 0
8	80 40	5 4	5 . 5		0 0
14	40 20	5 5	5 5		0 0
. 16	80 40	5 5	5 5		0
17	80 40	5 5	5 5		0
18	40 20	5 5	5 . 5		0
19	80 40	5 5	5 5		0
20	40 20	5 5	. 5		0
21	80 40	5 5	5 5		0 ,
22	80 40	5 5	5 5		0
25	40 20	5 5	´5 5	*	0

Tabelle VI (Forts.)

Verbindung Nr.	aufge- brachte Menge (g/a):	Herbizide Wirkung		Phytotoxi-
		Hühnerhirse	breitblättrige Unkräuter	Reispflan-
28	20 10	5 5	5 5	0
29	20 10	5 5	. 5 5	0
31	40 20	5 5	5 5	0
33	20 10	5 5	5 5	0
34	40 20	5 5	5 5	0
39	40 20	5 5	5 5	0
40	20 10	5 5	5 5	0 5
42	20 10	5 · 5	5 5	0 0
Nitro- fen (Ver-	1.0	5 4	5 5	0
gleichs verb.) Linu- ron (Ver- gleichs verb.)	20 10	5 5	5 5	5 5

<u>Patentansprüche</u>

1. N-Carbamoyl-N-phenylaminosäure-Derivate der allgemeinen Formel I

$$\begin{array}{c|c}
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & &$$

in der X ein Halogenatom, einen Alkyl- oder niederen Alkoxyrest oder die Trifluormethylgruppe,

Y einen niederen Alkylenrest,

 R_1 ein Wasserstoffatom, einen Alkyl- oder Cycloalkylrest, R_2 und R_3 jeweils ein Wasserstoffatom, einen niederen Alkyl-, einen niederen Alkenyl- oder einen niederen Alkoxyrest und n eine ganze Zahl mit einem Wert von O bis 2 bedeutet.

2. Verbindungen nach Anspruch 1, dad urch gekennzeichnet, daß Xein Chlor- oder Bromatom, einen C_1 - C_6 Alkyl- oder C_1 - C_4 -Alkoxyrest oder die Trifluormethylgruppe,
Y einen C_1 - C_2 -Alkylenrest,

 $^{\mathrm{R}}$ 1 ein Wasserstoffatom, einen $^{\mathrm{C}}$ 1- $^{\mathrm{C}}$ 6-Alkylrest oder die Cyclohexylgruppe und

 $^{
m R}_{
m 2}$ und $^{
m R}_{
m 3}$ jeweils ein Wasserstoffatom, einen $^{
m C}_{
m 1}$ - $^{
m C}_{
m 3}$ -Alkylrest oder die Allyl-, Methyl- oder Methoxygruppe bedeutet.

3. Verbindungen nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß Y die Methylengruppe, R₁ die Äthylgruppe und R_2 und R_3 jeweils eine Methylgruppe bedeutet und n den Wert O hat.

- 4. Verbindungen nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß Xein Chloratom, Y die Methylengruppe, R_1 die Äthylgruppe und R_2 und R_3 jeweils eine Methylgruppe
 bedeutet und n den Wert 1 hat.
- 5. Verbindung nach Anspruch 4, d a d u r c h g e k e n n z e i c h n e t, daß das Chloratom im Benzolring in p-Stellung zur tertiären Aminogruppe steht.
- 6. Verbindungen nach Anspruch 1, dad urch gekennzeichnet, daß Xein Chloratom, Y die Methylengruppe, R_1 die Äthylgruppe und R_2 und R_3 jeweils eine Methylgruppe bedeutet und n den Wert 2 hat.
- 7. Verbindungen nach Anspruch 6, dadurch gekennzeichnet, daß die Chloratome im Benzolring in der m- und
 p-Stellung zur tertiären Aminogruppe stehen.
- 8. Verbindungen nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß Xein Chloratom, Y die Methylengruppe,
 R₁ die n-Pentylgruppe und R₂ und R₃ jeweils eine Methylgruppe
 bedeutet und n den Wert 1 hat.

- 9. Verbindung nach Anspruch 8, d a d u r c h g e k e n n z e i c h n e t, daß das Chloratom im Benzolring in der p-Stellung zur tertiären Aminogruppe steht.
- 10. Verbindungen nach Anspruch 1, dad urch gekennzeichnet, daß Xein Chloratom, Ydie Methylengruppe, R_1 die Cyclohexylgruppe und R_2 und R_3 jeweils eine Methylgruppe bedeutet und n den Wert 1 hat.
- 11. Verbindung nach Anspruch 10, dadurch gekennzeichnet, daß das Halogenatom im Benzolring in der pStellung zur tertiären Aminogruppe steht.
- 12. Verbindungen nach Anspruch 1, d a d u r c h g e k e n n z e i c h n e t, daß X ein Chloratom, Y die Methylengruppe, R_1 die Äthylgruppe, R_2 die Methylgruppe und R_3 die Methoxygruppe bedeutet und n den Wert 2 hat.
- 13. Verbindungen nach Anspruch 12, dadurch gekennzeichnet, daß die Chloratome im Benzolring in m- und
 p-Stellung zur tertiären Aminogruppe stehen.
- 14. Verbindungen nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß Xein Chloratom, Y die Methylengruppe,
 R₁ die Äthylgruppe, R₂ die Methylgruppe und R₃ die Methoxygruppe bedeutet und n den Wert 1 hat.

- 15. Verbindung nach Anspruch 14, dadurch gekennzeichnet, daß das Chloratom im Benzolring in p-Stellung
 zur tertiären Aminogruppe steht.
- 16. Verfahren zur Herstellung der Verbindungen nach Anspruch 1, da durch gekennzeichnet, daß man

 (a) ein N-Phenylaminosäure-Derivat der allgemeinen Formel II

$$X_n$$
 (II)

in der X, Y, R₁ und n die gleiche Bedeutung wie in Anspruch 1 haben, mit einem Carbamoylhalogenid der allgemeinen Formel III

$$R_2$$
 $N-COX'$
(III)

in der R_2 und R_3 die gleiche Bedeutung wie in Anspruch 1 haben und X' ein Halogenatom bedeutet, umsetzt oder

(b) ein N-Halogencarbonyl-N-phenylaminosäure-Derivat der allgemeinen Formel IV

in der X, Y, R_1 und n die gleiche Bedeutung wie in Anspruch 1 haben und X" ein Halogenatom bedeutet, mit einem Amin der allgemeinen Formel V



in der R_2 und R_3 die gleiche Bedeutung wie in Anspruch 1 hat, umsetzt oder

- (c) eine Verbindung der allgemeinen Formel I nach Anspruch 1, in der R_1 kein Wasserstoffatom bedeutet, zu einer Verbindung, in der R_1 ein Wasserstoffatom bedeutet, hydrolysiert.
- 17. Verfahren nach Anspruch 16, dadurch gekennzeichnet, daß man die Umsetzung gemäß Verfahrensvariante
 (a) oder (b) in Gegenwart eines säureabspaltenden Mittels in
 einem inerten Lösungsmittel durchführt.
- 18. Verfahren nach Anspruch 16, dadurch gekennzeichnet, daß man ein Carbamoylhalogenid der allgemeinen Formel III verwendet, in der X' ein Chloratom bedeutet.
- 19. Verfahren nach Anspruch 16, dadurch gekennzeichnet, daß man die Hydrolyse durch Behandlung mit
 Alkali durchführt.

20. Herbizide Mittel, gekennzeichnet durch einen Gehalt an einer Verbindung nach Anspruch 1.

609849/1034

92898X/50

application.

100000

SUMITOMO CHEMICAL KK
29.05.75-JA-064881 (02.12.76) A01n-09/20 C07c-127/19
Herbicidal N-carbamoyl N-phonyl amine acid derivs. - propd. e.g. by reacting N-phonyl amine acids with carbamoyl halides (NL011276)

SUMO 29.03.75 C(10-A13D, 12-P6), 2

*DT 2624-094
7c-127/19
7s. - propd. e.g. by
iides (NL011276)

Amaranthus retroflexus and Chenopodium album.

N-Phenyl-N-carbamoyl-amino acid derivs. of formula (I)

Y-COOR

(where X is halogen, alky: lower alkoxy or CF3; R1 is H, alkyl or cycloalkyl; R2 and R3 are H, lower alkyl, lower alkenyl or lower alkoxy; Y is lower alkylene; n is 0, i or 2).

(I) have good herbicidal activity against grassy and broadleaved weeds, esp. when applied pre-emergence. Selectivity is so good that in a range of crops (e.g. ricc, wheat, radish, soya beans, cotton, beet, maize and rape) practically no phytotoxicity occurs, esp. after foliar

SPECIFICALLY CLAIMED

N-(N,N-Dimethylcarbamoyl)-N-phenylglycine ethyl
ester; N-(N,N-dimethylcarbamoyl)-N-(p-chlorophenyl)glycine ethyl ester; N-(N,N-dimethylcarbamoyl)-N-(3,4dichlorophenyl)glycine ethyl ester; N-(N,N-dimethylcarba
amoyl)-N-(p-chlorophenyl)-glycine n-pentyl ester; N(N,N-dimethylcarbamoyl)-N-(p-chlorophenyl)glycine cyclohexyl ester; N-(N-methoxy-N-methylcarbamoyl)-N-(3,4-dichlorophenyl)glycine ethyl ester; and N-(N-methoxy-N-methyl)-N-(p-chlorophenyl)-glycine ethyl ester.

PREPARATION

$$\begin{array}{c|c}
NH-Y-COOR_1 & \xrightarrow{R_2} N-CO-X^1 & \longrightarrow & (I) \\
X_n & (II) & (X^1 = halo_{\epsilon}en) & \longrightarrow & DT 2624094/36
\end{array}$$

(c) (I; R₁ ≠ H) hydrolysis (I; R₁ = H)

EXAMPLE

A mixture of N-phenylglycine ethyl ester (350g), NEt₃ (217g) and toluene (2 1.) is treated dropwise with stirring at room temp. with N,N-dimethylcarbamoyl chloride (210g), refluxed 3 hrs., cooled, repeatedly washed with dil. HCl and water, dried (Na₂SO₄), and evaporated under reduced pressure. The residue (396g) is recrystallized from n-hexane to give pure N-(N,N-dimethylcarbamoyl)-N-phenylglycine ethyl ester (320g), m.pt.77.0-78.0°C.(39 pp.).

DT 2624094/37